

Sistema di protesi di ginocchio femoro-tibiale monocompartimentale di 1° impianto non cementata con inserto fisso costituito da: componente femorale di varie taglie; componente tibiale accessoriato di inserto in polietilene, fisso di varie taglie

LOTTO 19

				PERMEDICA	ADLER ORTHO
				GKS ONE	GENUS UNI
1	CARATTERISTICHE DELLE PROTESI:	MAX 21 di cui:			
1A)	gamma di misure. 1 punto numero di taglie inferiore a 7; 3 punti da 7 a 8 compreso; 5 punti	5	Verrà apprezzato il maggior numero di misure disponibili	1 punto, taglie femorali n. 4	1 punto, taglie femorali n. 6
1b)	caratteristiche dell'impianto/sistema	9	Verrà apprezzata l'ergonomicità dell'impianto cioè la forma ed il materiale dell'impianto che garantiscono una maggior prevenzione da eventuali complicanze (mobilitazione, usura, altro)	9 punti, impianto ergonomico	6 punti, nessun sistema innovativo
1c)	modularità e varietà di accoppiamenti; 3, sufficiente numero di accoppiamenti. 5, discreto numero di accoppiamenti. 7, elevato numero di accoppiamenti.	7	Verrà apprezzato il maggior numero di accoppiamenti possibili e la loro adattabilità alle caratteristiche anatomiche del paziente.	7 punti, taglie tibiali n. 6 (tot. 10 taglie)	7 punti, taglie tibiali n.6; tot. 12 taglie - elevato numero di accoppiamenti.
2	CONFEZIONAMENTO	MAX 10 di cui			
2A)	confezionamento esterno	5	Verrà apprezzata maggiormente la protesi che garantisce la maggior semplicità di apertura, la maggior sicurezza del mantenimento della sterilità e la miglior riconoscibilità del prodotto	4, difficoltà apertura, necessarie forbici	4, confez. in plastica; necessaria le forbici per aprire le scatole, sigillate da scotch.
2b)	confezionamento interno	5	Verranno apprezzate maggiormente i prodotti che garantiranno il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni.	5, la protesi garantisce il massimo isolamento in base alle caratteristiche delle confezioni	3, etichette che si staccano e si appiccicano fra loro
3	STRUMENTARIO	MAX 14 di cui			
3a)	facilità e versatilità	10	Versatilità e praticità dello strumentario: sarà apprezzato maggiormente lo strumentario che garantisce, in maniera ottimale, la precisione della tecnica chirurgica e il bilanciamento legamentoso	10, piena corrispondenza	10, piena corrispondenza
3b)	ergonomicità del kit	4	Verrà apprezzato maggiormente il Kit che garantisce la miglior praticità, sicurezza e intuitività di utilizzo.	4, piena corrispondenza	4, piena corrispondenza
4	FOLLOW UP E VALUTAZIONE EPIDEMIOLOGICA	MAX 12 di cui			
4 a)	documentazione scientifica	3	Ricerca scientifica: verranno apprezzate maggiormente le offerte corredate da dimostrazioni tecniche di validità del prodotto (es: dimostrazione dell'efficacia degli elementi finiti, risultati di efficacia a breve termine, studi istologici etc.)	1 scarsa letteratura	1 presentato solo un lavoro sulla specifica protesi, non pubblicato
4 b)	follow up	9	Follow up clinico e indice di sopravvivenza dell'impianto. Nell'offerta tecnica dovranno essere esplicitati sia i dati da cui si ricavi l'indice di sopravvivenza dell'impianto, sia la rivista scientifica su cui sono stati pubblicati. Verrà attribuito un punteggio maggiore ai dati pubblicati su riviste indicizzate.	6 punti, in 10 anni 4000 impianti	6 protesi recente, non può ancora aver un lungo follow up : 2 anni e 1 mese, 78 casi

5	SERVIZIO DI ASSISTENZA	MAX 13 di cui		
5a)		9	La ditta dovrà descrivere il servizio indicando i seguenti elementi: rete dei depositi e logistica, tempi di ripristino del deposito, recapiti telefonici ed e-mail del Servizio, reperibilità notturna e festiva, numerosità e qualifica del personale, disponibilità in sala, supporto tecnico e formativo sull'utilizzo dei dispositivi. Saranno inoltre maggiormente apprezzate le offerte che garantiranno audit semestrali, controllo scadenza e corsi di formazione in occasione di up grade tecnologici delle protesi e dello strumentario.	5, non dichiarata qualifica del personale, no reperibilità, supporto tecnico e formativo scarso.
5b)		4	Disponibilità a consentire la restituzione della protesi senza pretendere alcun compenso e/o indennizzo, nel caso in cui in corso della seduta operatoria si dovesse casualmente verificare l'apertura della confezione di materiale sterile e non, senza che la stessa venga poi impiantata, per un numero massimo di 3 volte.	4, disponibilità dichiarata

5751

[Handwritten signatures and initials]